

Administrasjonsform	Intravenøst: konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning
Dosering	Se Preparatomtalen for dosering
Markedsføringsstatus	Markedsført, og har godkjente MT-er for andre indikasjoner
Lenke til godkjent preparatomtale	Preparatomtalen
Lenke til EPAR	Dexdor : EPAR - Medicine overview Dexdor - EPAR - Assessment Report - Variation

Oversikt over markedsførte pakninger:

Handelsnavn	Styrke	Antall	Maksimal AUP	Varenr	MT-innehaver
Dexdor	100 mikrog/ ml	4 x 4	2052,00	470397	Orion Corporation - Espoo
Dexdor	100 mikrog/ ml	25 x 2	6335,50	390699	Orion Corporation - Espoo
Dexdor	100 mikrog/ ml	5 x 2	1296,10	596881	Orion Corporation - Espoo
Dexdor	100 mikrog/ ml	4 x 10	5075,70	034494	Orion Corporation - Espoo
Dexmedetomidine B. Braun	100 mikrog/ ml	10 x 2	2267,50	530874	B. Braun Melsungen AG
Dexmedetomidine B. Braun	100 mikrog/ ml	10 x 4	4769,70	038041	B. Braun Melsungen AG
Dexmedetomidine B. Braun	100 mikrog/ ml	10 x 10	11989,40	479746	B. Braun Melsungen AG
Dexmedetomidine Ever Pharma	100 mikrog/ ml	4 x 10	4817,50	151014	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine Ever Pharma	100 mikrog/ ml	4 x 4	1929,60	098781	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine Ever Pharma	100 mikrog/ ml	4 x 4	1929,60	175834	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine Ever Pharma	100 mikrog/ ml	4 x 10	4817,50	474647	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine EVER Pharma	100 mikrog/ ml	25 x 2	6220,00	450340	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine EVER Pharma	100 mikrog/ ml	5 x 2	1151,90	499923	EVER Valinject GmbH
Dexmedetomidine Kalceks	100 mikrog/ ml	4 x 10	4817,50	532272	AS Kalceks
Dexmedetomidine Kalceks	100 mikrog/ ml	4 x 4	1929,60	141935	AS Kalceks
Dexmedetomidine Kalceks	100 mikrog/ ml	5 x 2	1151,90	166182	AS Kalceks
Dexmedetomidine Kalceks	100 mikrog/ ml	25 x 2	6220,00	063467	AS Kalceks

Det finnes flere produsenter av dette virkestoffet og samlet salg tilsvarer om lag 7000 – 8000 pakninger i året i perioden 2020-2024 for ATC koden N05CM18.

Det er ingen aktuelle metodevurderinger fra andre land:

Sverige, (TLV): N.A.

Danmark, (Medicinrådet): N.A.

[Skottland, \(SMC\)](#): The holder of the marketing authorisation has not made a submission to SMC regarding this product in this indication. As a result we cannot recommend its use within NHSScotland.

England, (NICE/NHS): N.A.

Canada, (CADTH): N.A.

Anbefaling til Bestillerforum

I lys av opplysningene gitt over, anbefaler DMP at saken tas videre til beslutning sammen med et prisnotat fra Sykehusinnkjøp.

Det bør vurderes om beslutningen skal gjelde hele det godkjente bruksområdet for legemidlene: For sedasjon av voksne pasienter i intensivbehandling når sedasjonsnivå ikke må være lavere enn at pasienten responderer på verbal stimulering (tilsvarende Richmond Agitation-Sedation Scale (RASS) 0 til -3).

For sedasjon av ikke-intuberte voksne pasienter før og/eller under diagnostiske eller kirurgiske prosedyrer som krever sedasjon, dvs. prosedyre- eller moderat sedasjon.

Legemiddelfirmaene har fått dette notatet til informasjon.

Direktoratet for medisinske produkter, 09.10.2024

Elisabeth Bryn
enhetsleder